

FIREFLY-2

In dieser Studie wird die Behandlung pädiatrischer Patienten mit dem Medikament DAY101 (Tovorafenib®) verglichen mit einer Standard Chemotherapie. DAY101 ist in der Schweiz noch nicht zugelassen, wurde aber bereits an mehr als 250 Patienten untersucht und hat bei pädiatrischen und erwachsenen Patienten eine gute Verträglichkeit und eine vielversprechende Wirkung gezeigt. Das Studienmedikament kann einmal wöchentlich als Tablette oder Flüssigkeit zu Hause eingenommen werden.

Welche Patienten können in die Studie aufgenommen werden?

Patienten mit der Diagnose eines niedriggradigen Glioms mit einer nachgewiesenen RAF-Veränderung (d. h. bestimmte RAF-Fusionen oder RAF-Mutationen).

Die Patienten sollten unter 25 Jahren alt sein, wenn sie sich für die Studie anmelden.

Wie lange dauert die Studie und wie häufig werden die Untersuchungen durchgeführt?

Im ersten Monat sind 2 Besuche am Spital erforderlich, danach nur noch monatliche Besuche. Die Dauer der Studienbehandlung hängt vom Ansprechen ab.

Kontakt

Standort: Zürich, PI: Prof. Dr. Ana Stücklin

Kontakt: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Weitere Informationen

KOFAM: noch nicht verfügbar

Clinicaltrials.gov: [NCT05566795](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05566795)

FIREFLY-2

In this study, treatment of pediatric patients with the drug DAY101 (Tovorafenib®) is evaluated. DAY101 is not yet approved in Switzerland, but DAY101 has been studied in over 250 patients and has demonstrated good tolerability and encouraging anti-tumor activity in pediatric and adult populations. The study drug can be taken once weekly by mouth (tablet or liquid) at home.

Which patients can be included in the trial?

Patients with a diagnosis of a low grade glioma with a documented RAF alteration (i.e. certain RAF fusions or RAF mutations).

Patient should be below 25 years of age, when registering for the trial.

How long does the study last and how frequent are the visits?

In the first month 2 visits are necessary, afterwards only monthly visits. Duration of the study treatment depends on the response.

Contact

Site: Zürich, PI: Prof. Dr. Ana Stücklin

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

More Information

KOFAM: not yet available

Clinicaltrials.gov: [NCT05566795](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05566795)

FIREFLY-2

Dans cette étude, le traitement des patients pédiatriques avec le médicament DAY101 (Tovorafenib®) est évalué.

DAY101 n'est pas encore approuvé, mais DAY101 a été étudié chez plus de 250 patients et a démontré bonne tolérance et encourageant l'activité anti-tumorale dans les populations pédiatriques et adultes. Le médicament à l'étude peut être pris une fois par semaine par voie orale (comprimé ou liquide) à domicile.

Quels patients peuvent être inclus dans l'essai ?

Patients ayant reçu un diagnostic d'un gliome de bas grade avec une altération documentée de la RAF (c'est-à-dire certaines fusions de la RAF ou mutations de la RAF).

Le patient doit être âgé de moins de 25 ans au moment de son inscription à l'essai.

Combien de temps dure l'étude et quelle est la fréquence des visites ?

Au cours du premier mois, 2 visites sont nécessaires, ensuite seules des visites mensuelles. La durée du traitement de l'étude dépend de la réponse.

Contact

Site: Zürich, PI : Prof. Dr. Ana Stücklin

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Plus d'information

KOFAM: pas encore disponible

Clinicaltrials.gov: [NCT05566795](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05566795)